(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出顧公開番号

特開平11-329494

(43)公開日 平成11年(1999)11月30日

(51) Int.Cl.4	識別記号	ΓI	
H 0 1 M 10/40	1	H 0 1 M 10/40	Α
C 0 7 C 317/08		C 0 7 C 317/08	
317/12		317/12	

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 5 頁)

(21)出顧器号	特顧平10-132829	(71)出顧人	000000206 宇部興産株式会社	
(22)出顧日	平成10年(1998) 5月15日	(72)発明者	山口県宇部市西本町1丁目12番32号	•
		(13/34/14	山口県宇部市大字小申1978番地の5 興産株式会社宇部研究所内	宇部
		(72)発明者	安部 浩司 山口県宇部市大字小串1978番地の5	宇部
			興産株式会社宇郁研究所内	
		(72)発明者		
			山口県宇部市大字小申1978番地の5 興産株式会社宇部研究所内	宇部

(54) 【発明の名称】 リチウム二次電池用電解液およびそれを用いたリチウム二次電池

(57)【要約】

【課題】 電池のサイクル特性、電気容量、保存特性な どの電池特性に優れたリチウム二次電池を提供するもの

【解決手段】 非水溶媒に電解質が溶解されている電解 液において、該電解液中に下記一般式(I)

【化1】



(式中、Rは、炭素数1~12のアルキル基、炭素数1 ~12のアルケニル基、炭素数3~6のシクロアルキル 基を示す。) で表されるビニルスルホン誘導体が含有さ れているリチウム二次電池用電解液、およびそれを用い たリチウム二次電池。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 非水溶媒に電解質が溶解されている電解 液において、該電解液中に下記一般式(I)

【化1】

(式中、Rは、炭素数1~12のアルキル基、炭素数1 ~12のアルケニル基、炭素数3~6のシクロアルキル れていることを特徴とするリチウム二次電池用電解液。

【請求項2】 正極、負極および非水溶媒に電解質が溶 解されている電解液からなるリチウム二次電池におい て、該電解液中に下記一般式(I)

【化2】



(式中、Rは、炭素数1~12のアルキル基、炭素数1 ~12のアルケニル基、炭素数3~6のシクロアルキル 20 基を示す。)で表されるビニルスルホン誘導体が含有さ れていることを特徴とするリチウム二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電池のサイクル特 性や電気容量、保存特性などの電池特性にも優れたリチ ウム二次電池を提供することができる新規なリチウム二 次電池用電解液、およびそれを用いたリチウム二次電池 に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、リチウム二次電池は小型電子機器 などの駆動用電源として広く使用されている。リチウム 二次電池は、主に正極、非水電解液および負極から構成 されており、特に、LiCoOzなどのリチウム複合酸 化物を正極とし、炭素材料又はリチウム金属を負極とし たリチウム二次電池が好適に使用されている。そして、 そのリチウム二次電池用の電解液としては、エチレンカ ーボネート(EC)、プロピレンカーボネート(PC) などのカーボネート類が好適に使用されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、電池の サイクル特性および電気容量などの電池特性について、 さらに優れた特性を有する二次電池が求められている。 負極として例えば天然黒鉛や人造黒鉛などの高結晶化し た炭素材料を用いたリチウム二次電池は、炭素材料の剥 離が観察され、現象の程度によって容量が不可逆となる ことがある。この剥離は、電解液中の溶媒が充電時に分 解することにより起こるものであり、炭素材料と電解液 との界面における溶媒の電気化学的還元に起因するもの 温においても高い電気伝導を有するが、黒鉛負極を用い る場合にはPCの分解が起こってリチウム二次電池用に は使用できないという問題点があった。ECも充放電を 繰り返す間に一部分解が起こり、電池性能の低下が起こ

る。このため、電池のサイクル特性および電気容量など の電池特性は必ずしも満足なものではないのが現状であ

【0004】本発明は、前記のようなリチウム二次電池 用電解液に関する課題を解決し、電池のサイクル特性に 基を示す。)で表されるビニルスルホン誘導体が含有さ 10 優れ、さらに電気容量や充電状態での保存特性などの電 池特性にも優れたリチウム二次電池を構成することがで きるリチウム二次電池用の電解液、およびそれを用いた リチウム二次電池を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、非水溶媒に電 解質が溶解されている電解液において、該電解液中に下 記一般式(I)

[0006]

【化3】

【0007】(式中、Rは、炭素数1~12のアルキル 基、炭素数1~12のアルケニル基、炭素数3~6のシ クロアルキル基を示す。) で表されるビニルスルホン誘 導体が含有されていることを特徴とするリチウム二次電 池用電解液に関する。

【0008】正極、負極および非水溶媒に電解質が溶解 されている電解液からなるリチウム二次電池において、

30 該電解液中に下記一般式(I) [0009]

【化4】



【0010】(式中、Rは、炭素数1~12のアルキル 基、炭素数1~12のアルケニル基、炭素数3~6のシ クロアルキル基を示す。) で表されるビニルスルホン誘 導体が含有されていることを特徴とするリチウム二次電 40 池に関する。

【0011】電解液中に含有される前記ビニルスルホン 誘導体は、炭素材料表面での不働態皮膜形成に寄与して 天然黒鉛や人造黒鉛などの活性で高結晶化した炭素材料 を不働態皮膜で被覆し、電池の正常な反応を損なうこと なく電解液の分解を抑制する効果を有するものと考えら れる.

[0012]

【発明の実施の形態】非水溶媒に電解質が溶解されてい る電解液に含有される化合物において、前記式(1)で である、中でも、融点が低くて誘電率の高いPCは、低 50 表されるビニルスルホン誘導体におけるRは、メチル

基、エチル基、プロピル基のような炭素数1~12のア ルキル基が好ましい。アルキル基はイソプロピル基、イ ソブチル基のような分枝アルキル基でもよい。また、ビ ニル基、アリル基のようなアルケニル基、また、シクロ プロピル基、シクロヘキシル基のような炭素数3~6の シクロアルキル基でもよい。

【0013】前記式(I)で表されるピニルスルホン誘 導体の具体例としては、例えば、ジビニルスルホン〔R =ビニル基〕、エチルビニルスルホン [R=エチル 基〕、イソプロピルビニルスルホン〔R=イソプロピル 10 基〕、シクロヘキシルビニルスルホン〔R=シクロヘキ シル基〕などが挙げられる。

【0014】前記ビニルスルホン誘導体を添加する場合 において、前記式(I)で表されるビニルスルホン誘導 体の含有量は、過度に多いと、電解液の電導度などが変 わり電池性能が低下することがあり、また、過度に少な いと、十分な皮膜が形成されず、期待した電池性能が得 られないので、電解液の重量に対して0.01~20重 量%、特に0.1~10重量%の範囲が好ましい。

【0015】本発明で使用される非水溶媒としては、高 20 誘電率溶媒と低粘度溶媒とからなるものが好ましい。高 誘電率溶媒としては、例えば、エチレンカーボネート (EC)、プロピレンカーボネート(PC)、ブチレン カーボネート(BC)などの環状カーボネート類が好適 に挙げられる。これらの高誘電率溶媒は、一種類で使用 してもよく、また二種類以上組み合わせて使用してもよ。 V1.

【0016】低粘度溶媒としては、例えば、ジメチルカ ーボネート(DMC)、メチルエチルカーボネート(M ーボネート類、テトラヒドロフラン、2-メチルテトラ ヒドロフラン、1,4-ジオキサン、1,2-ジメトキ シエタン、1,2-ジエトキシエタン、1,2-ジブト キシエタンなどのエーテル類、アーブチロラクトンなど のラクトン類、アセトニトリルなどのニトリル類、プロ ピオン酸メチルなどのエステル類、ジメチルホルムアミ ドなどのアミド類が挙げられる。これらの低粘度溶媒は 一種類で使用してもよく、また二種類以上組み合わせて 使用してもよい。高誘電率溶媒と低粘度溶媒とはそれぞ れ任意に選択され組み合わせて使用される。なお、前記 40 の高誘電率溶媒および低粘度溶媒は、容量比(高誘電率 溶媒:低粘度溶媒)で通常1:9~4:1、好ましくは 1:4~7:3の割合で使用される。

【0017】本発明で使用される電解質としては、例え ば、LiPFa、LiBF4、LiCIO4、LiN(S O2CF3)2, LiN(SO2C2F5)2, LiC(SO2 CF3)3などが挙げられる。これらの電解質は、一種類 で使用してもよく、二種類以上組み合わせて使用しても よい。これら電解質は、前記の非水溶媒に通常0.1~

使用される。

【0018】本発明の電解液は、例えば、前記の高誘電 率溶媒や低粘度溶媒を混合し、これに前記の電解質を溶 解し、前記式(I)で表されるビニルスルホン誘導体を 溶解することにより得られる。

【0019】本発明の電解液は、二次電池の構成部材、 特にリチウム二次電池の構成部材として好適に使用され る。二次電池を構成する電解液以外の構成部材について は特に限定されず、従来使用されている種々の構成部材 を使用できる。

【0020】例えば、正極材料(正極活物質)としては コバルト、マンガン、ニッケル、クロム、鉄およびバナ ジウムからなる群より選ばれる少なくとも一種類の金属 とリチウムとの複合金属酸化物が使用される。このよう な複合金属酸化物としては、例えば、LiCoO2、L i M n 2 O4、Li N i O2などが挙げられる。

【0021】正極は、前記の正極材料をアセチレンブラ ック、カーボンブラックなどの導電剤およびポリテトラ フルオロエチレン (PTFE)、ポリフッ化ビニリデン (PVDF)などの結着剤と混練して正極合剤とした 後、この正極材料を集電体としてのアルミニウムやステ ンレス製の箔やラス板に圧延して、50℃~250℃程 度の温度で2時間程度真空下で加熱処理することにより 作製される。

【0022】負極(負極活物質)としては、リチウム金 属やリチウム合金、およびリチウムを吸蔵・放出可能な 黒鉛型結晶構造を有する炭素材料〔熱分解炭素類、コー クス類、グラファイト類(人造黒鉛、天然黒鉛など)、 有機高分子化合物燃焼体、炭素繊維〕や複合スズ酸化物 EC)、ジエチルカーボネート(DEC)などの鎖状カ 30 などの物質が使用される。特に、格子面(002)の面 間隔(dooz)が3.35~3.40Åである黒鉛型結 晶構造を有する炭素材料を使用することが好ましい。な お、炭素材料のような粉末材料はエチレンプロピレンジ エンターポリマー(EPDM)、ポリテトラフルオロエ チレン(PTFE)、ポリフッ化ビニリデン(PVD F) などの結着剤と混練して負極合剤として使用され

> 【0023】リチウム二次電池の構造は特に限定される ものではなく、正極、負極および単層又は複層のセパレ ータを有するコイン型電池、さらに、正極、負極および ロール状のセパレータを有する円筒型電池や角型電池な どが一例として挙げられる。なお、セパレータとしては 公知のポリオレフィンの微多孔膜、織布、不織布などが 使用される。

[0024]

【実施例】次に、実施例および比較例を挙げて、本発明 を具体的に説明するが、これらは本発明を何ら限定する ものではない。

実施例1

3M、好ましくは0.5~1.5Mの濃度で溶解されて − 50 (電解液の調製)PC:DMC(容量比)=1:2の非

(:)

水溶媒を調製し、これにLiPF6を1Mの濃度になる ように溶解して電解液を調製した後、さらに添加剤とし て、ジビニルスルホン (R=ビニル基)を電解液に対し て2.0重量%となるように加えた。

【0025】〔リチウム二次電池の作製および電池特性 の測定] LiCoO2(正極活物質)を80重量%、ア セチレンブラック(導電剤)を10重量%、ポリフッ化 ビニリデン(結着剤)を10重量%の割合で混合し、こ れにN-メチルピロリドンを加えてスラリー状にしてア ルミ箔上に塗布した。その後、これを乾燥し、加圧成形 10 して正極を調製した。天然黒鉛(負極活物質)を90重 量%、ポリフッ化ビニリデン(結着剤)を10重量%の 割合で混合し、これにN-メチルピロリドンを加えてス ラリー状にして銅箔上に塗布した。その後、これを乾燥 し、加圧成形して負極を調製した。そして、ポリプロピ レン微多孔性フィルムのセパレータを用い、上記の電解 液を注入してコイン電池(直径20㎜、厚さ3.2㎜) を作製した。このコイン電池を用いて、室温(20℃) 下、0.8mAの定電流及び定電圧で、終止電圧4.2 電圧2.7Vまで放電し、この充放電を繰り返した。初 期充放電容量は、EC-DMC(1/2)を電解液とし て用いた場合(比較例2)とほぼ同等であり、50サイ クル後の電池特性を測定したところ、初期放電容量を1 00%としたときの放電容量維持率は86.1%であっ た。また、低温特性も良好であった。コイン電池の作製 条件および電池特性を表1に示す。

【0026】実施例2

添加剤として、ジビニルスルホン(R=ビニル基)を電 解液に対して0.5重量%使用したほかは実施例1と同 30 す。 様に電解液を調製してコイン電池を作製し、50サイク ル後の電池特性を測定したところ、放電容量維持率は8 4. 7%であった。コイン電池の作製条件および電池特 性を表1に示す。

【0027】実施例3

添加剤として、ジビニルスルホン〔R=ビニル基〕を電 解液に対して8.0重量%使用したほかは実施例1と同 様に電解液を調製してコイン電池を作製し、50サイク ル後の電池特性を測定したところ、放電容量維持率は8 1.1%であった。コイン電池の作製条件および電池特 40 EC:DMC(容量比)=1:2の非水溶媒を調製し、 性を表1に示す。

【0028】実施例4

添加剤として、エチルビニルスルホン〔R=エチル基〕 を電解液に対して2.0重量%使用したほかは実施例1 と同様に電解液を調製してコイン電池を作製し、50サ イクル後の電池特性を測定したところ、放電容量維持率 は85.7%であった。コイン電池の作製条件および電 池特性を表1に示す。

【0029】比較例1

PC:DMC(容量比)=1:2の非水溶媒を調製し、 これにLiPFsを1Mの濃度になるように溶解した。 このとき添加剤は全く添加しなかった。この電解液を使 用して実施例1と同様にコイン電池を作製し、電池特性 を測定したところ、初回充電時にPCの分解が起こり全 く放電できなかった。初回充電後の電池を解体して観察 した結果、黒鉛負極に剥離が認められた。コイン電池の 作製条件および電池特性を表1に示す。

6

【0030】実施例5

EC:DMC(容量比)=1:2の非水溶媒を調製し、 これにLiPF6を1Mの濃度になるように溶解して電 解液を調製した後、さらに添加剤として、ジビニルスル ホン [R=ビニル基] を電解液に対して2.0重量%と なるように加えた。この電解液を使用して実施例1と同 様にコイン電池を作製し、電池特性を測定したところ、 初期充放電容量は、EC-DMC(1/2)のみを電解 液として用いた場合(比較例2)とほぼ同等であり、5 0サイクル後の電池特性を測定したところ、初期放電容 Vまで5時間充電し、次に0.8mAの定電流下、終止 20 量を100%としたときの放電容量維持率は91.1% であった。また、低温特性も良好であった。コイン電池 の作製条件および電池特性を表1に示す。

【0031】実施例6

添加剤として、エチルビニルスルホン〔R=エチル基〕 を電解液に対して2.0重量%使用し、DMCの代わり にMECを使用したほかは実施例5と同様に電解液を調 製してコイン電池を作製し、50サイクル後の電池特性 を測定したところ、放電容量維持率は90.4%であっ た。コイン電池の作製条件および電池特性を表1に示

【0032】実施例7

正極活物質として、LiCoOzに代えてLiMnz〇4 を使用し、添加剤として、ジビニルスルホン(R=ビニ ル基〕を電解液に対して3.0重量%使用したほかは実 施例5と同様に電解液を調製してコイン電池を作製し、 50サイクル後の電池特性を測定したところ、放電容量 維持率は89.3%であった。コイン電池の作製条件お よび電池特性を表1に示す。

【0033】比較例2

これにLiPF6を1Mの濃度になるように溶解した。 このとき添加剤は全く添加しなかった。この電解液を使 用して実施例1と同様にコイン電池を作製し、電池特性 を測定した。初期放電容量に対し、50サイクル後の放 電容量維持率は83.8%であった。コイン電池の作製 条件および電池特性を表1に示す。

[0034]

【表1】

	正種	負担	添加剤	添加量 wt%	電解液組成(容量比)	50サイクル放電 容量維持 事%
実施例	Li CoO ₂	天然無鉛	ジピニル スルホン	2.0	1M LiPF ₆ PC/DMC=1/2	85. 1
実施例	LiCoO ₂	天然無鉛	ジピニル スルホン	0. 5	1M LiPF ₆ PC/DMC=1/2	84.7
実施例 3	Li CoO ₂	天然黑鉛	ジピニル スルホン	8.0	1M LiPF ₆ PC/DMC=1/2	81.1
実施例 4	LiCoO ₂	天然黑鉛	エチルビニルスルホン		1M LiPF ₆ PC/DMC=1/2	85.7
比較例	LiCoO ₂	天然黑鉛	なし	0.0	1M LiPF ₆ PC/DMC=1/2	充放電不 可
実施例 5	Li CoO ₂	天然黑鉛	ジピニル スルホン	2. 0	1M LiPF ₆ EG/DMC=1/2	91. 1
実施例	£iCoO₂	天然黑鉛	エチルビ ニルスル ホン	2. 0	1M LiPF _e EC/MEC=1/2	90.4
実施例 7	LiMn₂0₄	天然黑鉛	ジピニル スルホン	3. 0	1M LiPF ₆ EC/DMC=1/2	89.3
比較例 2	Li CoO₂	天然黑鉛	なし	0.0	1M LiPF ₆ EC/DMC=1/2	83.8

【0035】なお、本発明は記載の実施例に限定され ず、発明の趣旨から容易に類推可能な様々な組み合わせ が可能である。特に、上記実施例の溶媒の組み合わせは 20 【発明の効果】本発明によれば、電池のサイクル特性、 限定されるものではない。更には、上記実施例はコイン 電池に関するものであるが、本発明は円筒形、角柱形の*

*電池にも適用される。

[0036]

電気容量、保存特性などの電池特性に優れたリチウムニ 次電池を提供することができる。